PREPARATION OF 9-(3,4-DIMETHOXY-2-HYDROXY-6-METHYLBENZOYL) NONANOATE

Patent number:

JP59039855

Publication date:

1984-03-05

Inventor:

OKADA TAIICHI

Applicant: Classification: TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES LTD

- international: C07C67/343; C07C69/716; C07C67/00; C07C69/00; (IPC1-7): C07C67/343; C07C69/716

- european:

Application number: JP19820149632 19820827

Priority number(s): JP19820149632 19820827

Report a data error here

Abstract of JP59039855

PURPOSE:To obtain the titled compound in high yield, by reacting 3.4,5-trimethoxytoluene with an atkyll-9-chtorofromyhonanoate, hydrolyzing the reaction product to give a corresponding acid once, extracting it with an organic solvent, esteritying it again. CONSTITUTION:3,4,5-Trimethoxytoluene is reacted with an alkyll-9-floroformyhonanoate to give an alkyl.9-9,3-4-dimethoxy-2-hydroxy-6-methylberzoylhonanoate, which is hydrolyzed so that the nonanoate is converted into a corresponding nonanoic acid, which is extracted with an organic solvent such as ethyl acetate, etc., washed with a weakly alkialine aqueous solution, and esterified again with an alcohol such as methand, etc., to give the desired compound. USE:A raw material for synthesizing 2,3-dimethoxy-5-methyl-6-(10-hydroxydey/l)-1,4-benzoquinone having various kinds of pharmaceutical actions.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(9 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開 B2759—39855

⑩公開特許公報(A)

⑤Int. Cl.³ C 07 C 69/716 67/343 識別記号

庁内整理番号 6556-4H 6556-4H ❸公開 昭和59年(1984)3月5日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 6 百)

②特 顯 昭57-149632

@出

爾 昭57(1982)8月27日

砂発 明 者 岡田泰一

京都市伏見区津知橋町379380番

合地 の出 願 人 武田薬品工業株式会社

大阪市東区道修町2丁目27番地

74代 理 人 弁理士 天井作次

NA #8 8#

1. 発明の名称

9 - (8.4 - ジェトキシー 2 - ヒドロキシー 6 - メチルベンゾイル)ノナノエートの製造法

2. 特許請求の範囲

。4.6 - トリットキントルエンとアルキル・9
- クロロホルミルノナノエートとを反応させて得られるアルキル・9 ー (8.4 - ジェトキレー2 - ヒドロキン-6 - メチルベンゾイル)ノナンエートを加水分解に付して9 - (8.4 - ジェトキレー2 - ヒドロキレー6 - メチルベンゾイル)ノナン酸とし、これを有機溶線で加出し、滑アルカリ性水溶酸で応降したのちエステル化することを特徴とするアルキル・9 - (8.4 - ジェトキレー2 - ヒドロキシー6 - メチルベンゾイル)ノナノエートの製剤法。

3. 発明の詳細な説明

2.3 ージメトキシー 5 ーメチルー 6 ー(10 ー ヒドロキシデシル) ー 1.4 ーペンプキノンは、免 校配進作用、平滑筋強板作用、障碍のある組織、 特に心筋。脳組織の酵菜賦活作用等、特異な業型 作用を有する化合物として知られている。

本発明者は、との2.8-ジメトキシー5-メチ ルー6-(10-ヒドロキシデシル)-1.4-ベ ンゾキノンを工業的に有利に製造するため擁々の 合成経路。反応条件等につき検討を重ねた結果新 たな経路としてアルキル・9-(8.4-ジェトキ シー2ーヒドロキシー6ーメチルペンゾイル)ノ ナノエートを原料とし、これを選元してアルキル ・10-(3.4-ジメトキシー2-ヒドロキシー 6ーメチルフエニル)デカノエートとし、さらに 超元して10-(8.4-ジメトキシー2-ヒドロ キシー 6 ーメチルフエニル) デカンー1 ーオール とし、ついてこの生成物を酸化することによつて 28-ジメトキシー5-メチルー6-(10-ヒ ドロキシデシル)ー1.4ーベンゾキノンに導く方 法が原料事情。工程数、反応条件等からみて1つ の有利な方法であると考えた。

そこで、3.4.5ートリメトキシトルエンとアル キル・9ークロロホルミルノナノエートを反応さ

せて得られたアルキル・9-(84ージメトキシ -2-ヒドロキシー6-メチルペンゾイル)ノナ ノエートを選元に付したところ、予期に反して収 半が高くはなかつた。原料を抽出,再結晶,洗浄 等の通常の特別手段で特別したものを用いてもや はりそれ程収率は向上しなかつた。その原因の宛 明を兼ねてさらに研究を重ねた結果、8.4.5-ト リメトキシトルエンとアルキル・9 - クロロホル ミルノナノエートの反応により得られたアルキル · 9 - (8.4 - ジメトキシ-2 - ヒドロキシ-6 ーメチルベンゾイル)ノナノエートを加水分解し て一旦対応する酸に導き、その酸を抽出。洗浄に より精製した後再びアルキルエステル化したもの を原料として選元すると反応が予期以上の好収率 で進行するととを知見した。本発明はとの新知見 を基礎として更に検討を加えた結果完成したもの である。

すなわち本発明は、8.4.5ートリットキシトル エンとアルキル・9ークロロホルミルノナノエー トとを反応させて得られるアルキル・9ー(8.4 - ツノトキシー2 ードロキシー6 ーメチルペン ゾイル)ノナノエートを加水分解に付して5 ー (8.4 - ツソトキシー2 ーヒドロキシー6 ーメチ ルペンゾイル)ノナン酸とし、これを有機溶離で 加出し、 裂アルカリ性水溶散で洗浄したのちエス テル化することを特徴とするアルキル・9 ー(8.4 - ツメトキシー2 ーヒドロキシー6 ーメチルペ ンゾイル)ノナノエートの製造法である。 本発明の方法にもいて、原料となるアルキル・ 3 ー(8.4 - ツメトキシー2 ーヒドロキシメチル

本発明の方形にかいて、原料となるアルキル・
ョー(8、4 ー ロットキレー2 ー ヒドロキレッチル
ベンブイル)ノナノエートは、8、4、5 ー トリット
キシトルエンとアルキル・9 ー クロロホルミルノ
ナノエートを頻繁の存在下反反させる(「全」) ととにより得られる。該機嫌としてはフリーデル
クラフト反応で用いられる競跡、たとえば硫酸。
リン酸、ポリリン酸などの鋭酸、塩化アルミニウム、三ファ化ホウ素などのルイス酸などが好んで
用いられる。反応は密接なしても進行するが、た
とえばエトロペンゼン、二硫化炭素、ログロロエス

る。との工程の反応は、0~160で、好きしく は40~80でで行なわれる。との反応の生成物 であるアルキル・3~(8,4~9ノトキレー2~ ヒドロキレー6~ノチルベンゾイル)/ナノエー トは水花など簡単な精製手段を施してもよいが、 物製するととなくつぎの加水分解工程に付しても たい。

アルキル・3 - (8.4 - ウットキレー2 - ヒド ロキレー6 - メチルベンゾイル) ナノエートの 加水分解反応(工程2)は、たとえば水酸化ナト リウム、水酸化カリウルなどの物性アルカリの存 在下に行なわれる。水酸化アルカリの透度は通常 1~40%、好ましくは5~15%である。加水 分解過度は0~100℃、好ましくは80~60

との即水分解反応化まつて生成する9-(8.4 - ジメトキシー2 - ヒドロキシー6 - メチルベン ゾイル)ノナン酸は有効溶媒によつて輸出し、弱 アルカリ性水溶液で廃却される。故有機溶媒とし てはたとえば酵粒エチル、酢酸メチルなどの酢酸 のアルキルエステル、トルエン、ペンゼン、キレレンなどの方面放災化水業、ジラロルメタン、ジロロホルムなどのハロゲン化炭化水業などがも打られる。また河アルカリ性水筋液としてはたとえば反酸水業ナリリのム、炭酸水業カリワムなどの1~10米水裕酸がも打られる。ついて水で洗浄して有機縮減を耐去することによって9~(3、4・ジメトキシー2~とドロキレー6~/テルペンゾイル)ノナン酸を得ることがで1きる。

3-(84-Dメトキレーを-ヒドロキレー6-メチルペンゾイル)ノナン酸のエステル化反応 (工程8)は9-(84-Dソトキレー2-ヒドロキレー6-メチルペンゾイル)ノナン酸とアルコー1 ルを反応させることによつて行なわれる。嵌アルコールとしてはメタノール、エタノール、プロバノール、ブタノールなど 炭素数1~4のものがらけられる。この反応は適当なアルコール中で行なわれ、通常、脱輪線の存在下に行なわれる。 影像2 触線としてはp・トルエンスルホン酸、硫酸、均

酸などがあげられる。反応離散は適常ので一帳アルコールの勝点、好ましくは40で一該アルコールの勝点である。反応戦を冷却したのも水を加えて、50以下のかませがると後々に結晶が出ける。これを超散・乾燥するととによりアルキル・9ー(34ージェトキシー2ーヒドロキシー6ーメテルベンゾイル)ノナノエートの結晶を単離するととができる。

とのよりドして特られた表皮の目的化合物は、たとは以下に成物の工態化付けことによつて前配したはな特異な実頭作用を有する6~(10~とドロキレデレル)-23-0メトキシー5-メチルー14-ペンプキノンに称くことができる。すなわちアルキル・3-(84-ジメトキレー2-ヒドロキレー6-メチルペンプイル)ノナノエトを選売してアルキル・10-(84-ジメトキレー2-ヒドロキレー6-メチルフェール)デカノエートを付(工配4)、これをさらに選示して10~(84-ジメトナレー2-ヒドロキレー6-メチルフェール)デカノエートを付(工配4)、これをさらに選示して10~(84-ジメトナレー2-ヒドロキレー6-メチルフェニル)デカンー1-オールを得

(工程6)、ついて生成物を酸化することによつて6-(10-ヒドロキシデシル)-2,8-ジメトキシー5-メチル-1,4-ベンゾキノンを得る(工程6)ととができる。

また、アルキル・9~(& 4~ジメトキレー2 ーヒドロキレー6~メチルベンソイル)/ナノエ ートを超元して、アルキル・10~(& 4~ジメ トキシー2~ヒドロキシー6~メチルフエニル) デカノエートを得く工軽も)、これを胸化して6 (9~メトキシカルボニルノニル)~28~ジ メトキレー5~メテルー1、4~ベンゾキノンを得 (工程7)、生成物を通元(工軽8)、ついで被 化(工程9) することによつて6~(10~ヒド ロキシデシル)~28~ジメトキレー5~メチル ー1、4~ベンソキノンを得ることもできる。

上配工教(の適元方法としては、たとえは亜鉛 アマルガムと塩酸によるクレメンゼン適元。ケト ンをヒドラゾンとなし塩基の存在下に分解するの オルフキシユナー通元。ジテオアセタートとなし ニツケルで脱硫的に遠元する方法、あるいは接触

還元などを挙げることができる。本反応は選帯適 宜の粉悩の存在下に行なりのが有利である。その よりた結婚は反反に関与しないものならどのよう なものでもよいが、具体的にはたとえばエーテル・・・ メタノール・エタノール・ペンゼン・トルエン・・ キレレン・エチレングリコール・トリエチレング リコール・酢酸・酢酸エチルなどがあげられる。 反応過度は0~140で、好ましくは20~70 でである。

上記工程もの退元方法としてはカルギキシル基 をアルコール性にドロキン派に変じうるものであ ればいずれてもよい。かかる選元方法としては水 米化リテウム・アルミニウムを用いる方法・水業 化ピス(2-1×キシエトキン)アルにニウムナ トリウムを用いる方法がもげられる。鉄選元反応 は適当な結蹊中で行なりのが有利である。鉄密採 としては還元反応をさまたがないようなものなら はいずれてもよく、たと人ばコエテル・テトラとドロコラン・ジオキサンなどのエーテル・ 対 パンダン・トルエン・キシレンなどの芳香装 **炭化水素頃があげられる。反応温度は過常0~** 140℃、好ましくは10~40℃である。

工程もの酸化方法としてはフルコール性とドロキンル水に影響を与えるとなく、フェノールをキノンに変じらるものであればいずれでよく、酸化剤として場化剤一鉄、酸化剤、ニトロソリス水キュートなどがあげられる。散剤は反応は一数に適当な高級の存在下に行なわれる。散剤はとしては酸位反応をさまたげないものであればいずれでもよく、たとえば水、酸またはフルカリの稀肉絡液、アセトン、エタノール、ジオキマン、エテル、耐酸、ジメタルホルムアミド、テトラとドロフランよびたれらの総合溶説などがあげられる。酸酸化反応における個度に反応時間は酸化剤の個類によって異なるが、好ましくは0~60℃である。

工程?の酸化は、一般パフェノール類をキノン に導びく酸化方法によつて行なわれる。酸化剤と してはたとえば過酸化水素、過酢酸、過ギ酸、過 安良香酸、過マンガン酸カリウム、進クロム酸カ リウム、無水クロム酸、ニトロソジスルホン酸カ リウム、塩化塩二鉄、酸化酸、二酸化ツンガンは どがあげられる。本度応は油溶溶線中で行なわれ、 製溶線としては、たとえば水、溶酸あらいは着ア ルカリ水溶線、フマトン、エタノール、ウスキャ ン、エーテル、高健かよびされらの配合溶線など があげられる。反応順度、反応時間は用いる酸化 剤の触線によつて異なるが、通常反応観度は約0 ~60℃、反応時間は約0.6~10時間度であ る。また本反応はたとえばりン酸場物液、酢酸ナ リウムなどの存在下に反応を行なうととによつ て影解板が開めれる。

工程8の退元反応は工程5と同様の選元手段に よつて行なわれ、との工程において2.8ージット キシー5ーメチルー5ー(10ーヒドロキンデン ル)ヒドロキノンが生成物として待られる。

工程 9 の機化反応は工程 6 と同様の放化手段に よつて行なわれ、との工程において 6 - (10 -ヒドロキシデシル) - 23 - ジメトキシ- 5 - メ チル-1,4 - ペンゾキノンが得られる。

ートが結晶性関係として得られた。

接的気は端マペクトル/S^{DCO1}3: 190-200(14H, 多道線: (モは₃ト。)、210-250(2H,多電線, CH₃)、2.4 1 (8H,一道線, CH₃)、270-800(2H,多道線, CH₂)、8.85(6H, 一連線, OCH₃)、6.29(1H,一旗線, 板H)、10.27(2H,

赤外吸収スペクトルルKBr cm⁻¹ : 8400(OH)。

1710(COOH)

(3) 9-(8.4-ジメトキシー2-ヒドロキシ

市広い一東線、OH および COOH)

上記工程 6 かよび 3 の生成物である6 - (10 - ヒドロキシデシル) - 2.8 - ジメトキシー5 -メチルー1.4 - ベンゾキノンは結晶化などの常法 により単値することができる。

以下に実施例および参考例を記載して本発明を th具体的に説明する。

奖施例 1

(1) 無水塩化アルミーウム(15.9 g)のジクロルエシン(120 a)りだができる。50 円以下できる。50 トラリットキントルエン(12.0 g)かよびメチルターウロロホルミルノナノエート(15.6 g)のジクロルエラン(24 a)路被を結下した。50 ~57 でで5時間かきまぜたのち、反応統を指導酸(水180 a)から調製)に徐々に加えた。ジクロルエタン湖を分取し、水域はさらにジクロルエタン(86 a)で動性した。ジクロルエタン(66 a)で洗浄した。ジクロルエタン(66 a)で洗浄した。ジクロルエタン(66 a)で洗浄した。ジクロルエタン(66 a)で洗浄した。ジクロルエタンルキャルターでより出島のメチルター(8.4 ージッドキレー2 ーとドロキシー6 - メチルベンゾイル)ナノエ

ー6ーメチルペンゾイル)/ナン酸(120g) をメタノール(864)に前所し、pートルエン スルホン酸(120m)を加えか含まぜながら2 時期加熱温度した。40で以下になるまで冷却し たのち、水(12m)を加えるで以下で1時間以 上かきせると結構が前掛した。これを確収した のち乾燥するとメテル9ー(34ーツメトキレー 2ーヒドロキシー6ーメチルペンゾイル)/ナノ エート(11.8g)が得られた。

赤外吸収スペクトル $\nu_{\max}^{\mathrm{KBr}}$ cm⁻¹ : 8480(OH),

核磁気共鳴スペラトル ⁵(DDO)1: 1.10-1.96 (12H、 多重線。-(CH₂)。-)、2.10-2.50 (2H.多重線、 CH₂)、2.41 (5H. - 電線、CH₃)、2.70-8.00 (2H. 多道線、CH₂)、8.85 (8H. - 道線、COOCH₃)、 8.85 (8H. - 画線、COOCH₃)、8.88 (8H. - 画線、 COCH₃)、6.29 (1H. - 世線、核田)、10.0 (1H. 中広に一環線、OH)

高速液体クロマトグラフィーによる含量定量値は 9 4.8%であつた。

特開昭59- 39855(5)

お考例 1

(i) 実施的1(i)と同僚にして租品のメテル9-(8.4-ジェトキシー2-ヒドロキシー6-メチルベンブイル)ノナノエートを結晶性関係として(おた。)

(2) 本品(10.0g)をメタノール(80 m) に熱時的解したのち、水(10 m)を加えて6 で 以下で1時間以上かきませると結晶が晶的した。 これを確似したのち、再び関節の操作を移り返し た。認収したのちを執すると特数メチルター(8.4 ージメトキシー2 ーとドロキシー6 ーノチルベ ンゾイル)ノナノエード(5.8 g)が得られた。 流波数体クロマトクラフィーに13合量定量値は 90.4 mでもつた。

総営例 2

- (1) 実施的1(1)と耐様にして相様のメチル9ー (8,4ージメトキシー2ーヒドロキシー6ーメチ ルベンブイル)フナノエートを結晶性関体として 根た。
- (2) 本品(10.0g)をメタノール(80g)

品出した。これを確収したのち、再びメタノール (804) 医部弾 て削減の発作を構送した。こ れを確取したのち乾燥すると計製メチルター(8、 4ーウメトキシー2ーヒドロキシー6ーメチルベ ンゾイル)ノナノエート(6.2 g)が得られた。 減速収休クロマトグラフィーによる含量定量値は 89.8%であつた。

参考例 4

メチル9 - (8,4 - フットキレー2 - ヒドロキレー6 - メチルベンゾイル)ノナノエート(200 g) の前線エチル(100 d) 溶液化、5 8パラジウム炭素(5 8 %を含水)(4 0 g) かよび硫酸(0,1 d)を加え、水菜処形で、水果圧勢1100 u/d)、8 0 ~ 4 0 でで1 時間振力た。 触媒を認ましたのち、前線エチル贈を水(100 d)、5 %炭酸水菜ナトリウム(100 d) ついで水(100 d) で飲た売砂した。 前線エチル的を強給するとメチル10 - (8,4 で リンメトキレー2 - ヒドロキシー6 - メチルフェート(180 g) が出状態として移られた。

区熱時前解したのち、水(10 a)を加えて6 で 以下で1時間以上かきすぜると結結が結出した。 これを随取したのち、nーヘキャン(40 a)で 2 同時結晶した。これを認取したのち乾燥すると 結裂 メテルター(3,4 - リメトキシー2 - ヒドロ キシー6 - メチルペンブィル)ノナノエート (4.8 g)が得られた。 高速液体のマトグラフィードよる含量光度傾似

高速液体クロマトグラフィーによる含量定量値は 8 9.5 % であつた。

参考例 8

彩書例 5

(1) 実施例1(1)と同様にして組品のメチル9 ー (8,4 ー ウメトキシー2 ーヒドロキシー6 ーメチ ルベンゾイル)ノナノエートを結晶性同体として 得た。

赤外鮫収スペクトル ^{(111m} a⁻¹:8460(OH),
1740(COCOH₂)
核田気状線スペクトル ^(DDO): 110-1.87(14H,
多道線. ー(OH₂)アー), 217-257(4H, 多道線. 核
OH₂, OH₂OO), 227(SH, 一道線. 核 CH₃), 8.58
(SH, 一道線. OOCOH₃), 8.80(SH, 一道線.
OOH₃), 8.85(SH, 一道線. OOH₃), 6.80(1H,
一道線. OH), 6.27(1H, 一道線. 核 H)

メチル10-(3.4-ジットキシー2-ヒドロキシー6-メチルフエニル)デカノエート(8.0 g)のトルエン(160 u) 裕成に20 セ以下で水 業化ビス(2-メトキシエトキシ)アルミニウムナトリウム(70 ж)トルエン裕族)(16.0 g)を加え、20~80でで1時間かきせぜた。反応 蔵に20で以下で10 % 硫酸(160 u)を加えてかきせばたのち、トルエン脳を分取する。トルエン脳を水(100 u)で沈浄後調解すると10-ビドロキシー6-メチルフユニル)デカシー1-オール(6.6 g)が

特別昭59- 39855(6)

状物として得られた。

赤外吸収スペクトル v neat cm -1:8400付近(OH) 核磁気共鳴スペクトル 8 CDC2 : 1.10-1.80 (16H, 多道線, -(CH2)a-), 222(8H, -直線, CH2), 2.40-2.75(2H, 多重線, CH₂), 3.50-8.70(2H, 多直線、CH₂), 8.80(3H, 一重線, OCH₂), 884(8H, 一章線, OCH,), 6,25(1H, 一取榜, 格田)

盆类例 6

10-(8.4-ジェトキシー2-ヒドロキシー 6-メチルフエニル)デカン-1-オール(10.0 g)のメタノール (160 a) 裕液に酢酸ナトリウ ム(40.0 g) および水(160 ≈)を加えたのち、 ニトロソジスルホン酸ジカリウム塩(含量 50%) (48.0g)を加え、40~50℃で2~7時間 かきまぜた。その後、よくかきまぜながら反応液 を水(400 ≈) に注加し、20 で以下で80分以 上かきませると根準色結晶が析出した。これを濾 取したのち、酢酸エチル(85㎡)に溶解し、水 (20㎡)で洗浄した。酢砂エチルを留去して得

ル終後に2.8-ジェトキシー5-メチルー6-(9-メトキシカルポニルノニル)-1.4-ベン **ゾキノンのジエチルエーテル終前を氷冷、桜样下** 瀬下した。宰進で1時間機伴した後、総合物を希 堪酸で酸性とした。ジエチルエーテル湖を分離し、 水屑をジエチルエーテルで抽出した。ジエチルエ ーテル樹および抽出液を合し水洗した。無水硫酸 ナトリウムで乾燥し、ジエチルエーテルを蒸発乾 出すると、2.8-ジェトキシー5-メチルー6-(10-ヒドロキシデシル)ヒドロキノンが得ら れた。上記生成物のジェチルエーテル解放を16 %水性星化第二鉄と共に攪拌した。ジエチルエー テル扇を分離し、水洗袋無水廠酸ナトリウムで乾 **掛した。リグロインから再結局すると 2.8 ージメ** トキシー5ーメチルー6ー(10ーヒドロキシデ シル)-1.4-ベンゾキノンの積色針状晶が得ら nt.

代理人 弁理士 天 井 作

られる残留物を酢酸エチル(12㎡)およびロー ヘキサン(86㎡)の組合液から再結県した。と の結晶をフロリジル(8g)のカラムクロマトグ ラフィーに付し、ジクロルメタンで浴出したのち、 再び酢酸エチル(10㎡)およびローヘキサン (80 m)の混合液から再結品した。本結局をさ らに50%エタノール(80㎡)から再結品した のち乾燥すると6-(1.0-ヒドロキシデシル) - 2,8-ジメトキシー5-メチルー1,4-ベンゾ キノン(4.5 g)が樹黄色結晶として得られた。 **胸点 5 4.0℃** 赤外吸収スペクトル $u_{\max}^{\mathrm{KBr}} a^{-1} : 8550(OH).$ 1660, 1650, 1610(1,4ーベンゾキノン) 核磁気共鳴スペクトル ð CDO1: : 1.1-1.8 (16H,多斯線, -(CH2):-), 200(8H, 一世

線, CHa), 2.48(2H, 三南線, J=7Hg, CHa), 8.68(2H, 三階線, J=6Hz, CH2OH), 8.97(6H, 一直線, OCH.)

移类例 7

水窯化リチウムアルミニウムのジエチルエーテ

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
\square image cut off at top, bottom or sides
☐ FADED TEXT OR DRAWING
\square blurred or illegible text or drawing
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
\square reference(s) or exhibit(s) submitted are poor quality
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.